PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 会に対力を対けては、シェルを開かれた同僚は



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 C09D 127/12

A1

(11) 国際公開番号

WO97/21776

(43) 国際公開日

1997年6月19日(19.06.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/03575

JP

(22) 国際出願日

1996年12月5日(05.12.96)

(30) 優先権データ

特願平7/320572

1995年12月8日(08.12.95)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) ダイキン工業株式会社(DAIKIN INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒530 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センタービル Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

荒木孝之(ARAKI, Takayuki)[JP/JP]

実政久人(SANEMASA, Hisato)[JP/JP]

久米川昌浩(KUMEGAWA, Masahiro)[JP/JP]

圖 憲俊(OKA, Noritoshi)[JP/JP]

清水哲男(SHIMIZU, Tetsuo)[JP/JP]

〒566 大阪府摂津市西一津屋1番1号

ダイキン工業株式会社 淀川製作所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 朝日奈宗太,外(ASAHINA, Sohta et al.) 〒540 大阪府大阪市中央区谷町二丁目2番22号

NSビル Osaka, (JP)

(81) 指定国 CN, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: FLUORINATED MATERIAL FOR COATING COMPOSITION AND METHOD OF COATING USING THE SAME

(54)発明の名称 含フッ素塗料用材料およびそれを用いた被覆方法

(57) Abstract

A fluorinated material for coating compositions which retains the excellent properties inherent in fluoropolymers, such as heat resistance, chemical resistance, nontackiness, and frictionless properties, and directly and tenaciously adheres to metallic, glass, and other substrates. The material comprises a functional ethylenic fluoropolymer obtained by copolymerizing (a-1) 0.05 to 30 mol.% at least one ethylenic fluoromonomer having at least one functional group selected among hydroxy, carboxy, carboxylate, carboxylic ester, and epoxy groups with (b-1) 70 to 99.95 mol.% at least one ethylenic fluoromonomer not having any of the functional groups.

(57) 要約

フッ素ポリマーの有する優れた耐熱性、耐薬品性、非 粘着性、低摩擦性などの特性を維持し、金属、ガラスな どの基材に対して直接強固な接着力を与える含フッ素塗 料用材料およびそれを用いた被覆方法を提供する。

(a-1) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b-1)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体を用いる。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

A EEFFGGGGGHILIKKKKKLLL EEFFGGGGGHILIJKKKKKLLL B ESIRABEHNRUESTPEGPR2IK エスフフガイグガギギハアアイ日ケキ朝大カリス アンフリンナアシガルスリーアギ民民プララ エスフフガイグガギギハアアイ日ケキ朝大カリス アンフリンイクタエール鮮砕ザヒリ アンシカー アンシカー スニ国スンン トインシンリジナアシガイクタエール をローンシー クラスークがボーニリンイイタ本ニル解砕サヒリー スコフガイグガギギハアアイ日ケキ朝大カリス スコークガイグガギギハアアイ日ケキ朝大カリス スコーク といった。 ローンシー スコーク といった。 スコーク といった。 ローンシー スコーク といった。 ローンシー スコーク といった。 スコーク と

明細書

含フッ素塗料用材料およびそれを用いた被覆方法

技術分野

本発明は、金属やガラスなどの基材への含フッ素ポリマーの塗装に際し、基材に強固に接着しうる含フッ素塗料用材料、含フッ素塗料用プライマー、含フッ素塗料用水性分散体、含フッ素粉体塗料、含フッ素塗料用樹脂組成物および含フッ素塗料用プライマーを用いる基材の表面への含フッ素ポリマーの被覆方法に関する。

10 背景技術

含フッ素ポリマーはその耐化学薬品性、耐熱性、非粘着性などの優れた特性によって金属表面への被覆材料として好ましく用いられており、たとえば耐食性の要がれる化学装置のライニングや、耐食性および非粘着性のの現の内張りなどの用途に用用いる。しかしながら、この優れた非粘着性に起因られている。しか良のためにこれまで種々の方策が講じられている。

20 そのひとつに、金属の表面を化学的または物理的に粗面処理を行なうなどして含フッ素ポリマーと基材とのアンカー効果を期待して密着させる方法があるが、この方法は粗面化処理自体に手間がかかりまた接着力も初期接着は可能でも、温度変化や高温時にアンカー効果の減衰などをおこす。

10

またフッ素樹脂表面を、液体アンモニアに金属ナトリウムを溶がで処理して、その表面を化学で処理して、その方法が提案されている。ところがあるととあがあるととまれがあるととまれがあるととまれがある。という問題点があったらはフッ素樹脂表面にプラズマスパッタリングなる面にの大きではフッ素樹脂をであるいはフッ素樹脂をであるがあるいはフッ素樹脂をであるがあるいはフッ素樹脂をであるなどの方法も提案されているの情報をあるなどの問題点があったりあるなどの問題点があるには、のでは、のでは、含フッ素塗料に接着性を改良するための添加やプライマーの検討も行われている。

た と え ば 含 フ ッ 素 ポ リ マ ー を 含 む 塗 料 組 成 物 に ク ロ ム 酸などの無機酸を加えて金属表面に化成皮膜をつく 密着を高めるなどの技術がある(特公昭63-2675 15 号公報)。しかし、クロム酸は6価クロムを含有するこ と か ら 、 食 品 安 全 性 、 作 業 安 全 性 と も に 充 分 と は い え な い 。 ま た リ ン 酸 な ど の 他 の 無 機 酸 を 使 用 す る ば あ い に は フッ素樹脂塗料の安全性を損なうという問題があった。 前記無機酸にかえて、フッ素樹脂を含む塗料にポリア 20 ミドイミド、ポリイミド、ポリエーテルスルホン、PEEK などの耐熱性樹脂、さらにそれらに加えて金属粉末など を添加し、プライマーとして使用することが検討されて (特 開 平 6 - 2 6 4 0 0 0 号 公 報) 。 そ も そ も フ ッ 素ポリマーと耐熱性樹脂類は相溶性がほとんどなく、 25 膜中で相分離などを起して、プライマーとトップコート の 間 で 相 間 剥 離 を 起 こ し や す い 。 ま た 、 フ ッ 素 樹 脂 と 耐 熱性樹脂との熱収縮率の違いや、耐熱性樹脂の添加によ

10

25

る塗膜伸度の低下などにより、高温加工時や使用時などのピンホールや、ひびわれなどの塗膜欠陥などを生じやすい。またこれら耐熱性樹脂は、焼付けにより、褐色化がおこるため、白色や鮮やかな着色、透明性などを求められる用途では使用困難である。

また、フッ素樹脂が本来有する非粘着性や低摩擦性も低下させる。

また、透明性を求められるガラスなどへのフッ素樹脂塗料の接着に際し、基板をシランカップリング剤処理を行なったり、シリコーン樹脂をフッ素樹脂塗料に添加したりして接着性の改良を試みている(特公昭 5 4 - 4 2 3 6 6 号公報、特開平 5 - 1 7 7 7 6 8 号公報など)が、耐熱性や、接着性が不充分で高温時に剥離や発泡、着色を起こしやすい。

15 一方、含フッ素塗料として、ヒドロキシル基やカルボキシル基など官能基を含むハイドロカーボン系単量体を共重合したものが検討されているが、これらはそもそも、耐候性を主目的として検討されたもので、本発明の目的とする200~350℃といった耐熱性を必要とする用-20- 途や、非粘着性、低摩擦性などを必要とする用途では使用困難である。

つまり官能基を含むハイドロカーボン系(非フッ素系) 単量体を共重合したものは高温で加工時または使用時、 その単量体構成部分から熱分解が起こりやすく、塗膜破壊、着色、発泡、剥離などが起こりフッ素樹脂塗装の目 的を達成することができないものである。

本発明の目的は、前記従来の問題を解決し、フッ素ポリマーの有する優れた耐熱性、耐薬品性、非粘着性、低

摩擦性などの特性を維持し、さらに金属やガラスなどの基材に対して直接強固な接着力を与えうる含フッ素塗料用材料およびそれを用いた被覆方法を提供することにある。

5

10

発明の開示

本発明は、(a-1)ヒドロキシル基、カルボキシル基 もしくはカルボン酸塩 もしくはカルボキシルエステル基 またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素 エチレン性単量体の少なくとも 1 種の単量体 0 . 0 5 ~ 3 0 モル%と

(b-1)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用材料に関する。

- 15 また本発明は、(a-2)ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と
- 20 (b 2) 前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用プライマーに関する。

また本発明は、(a-3)ヒドロキシル基、カルボキ シル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエス テル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含 フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体 0.

0 5 ~ 3 0 モル%と

(b - 3) 前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~9955モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用水性分散体に関する。 また本発明は、(a - 4) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体の

10 05~30モル%と

(b-4) 前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素粉体塗料に関する。

15 また本発明は、前記官能基を有する含フッ素エチレン 性単量体(a - 1)が、ヒドロキシル基を有する含フッ 素エチレン性単量体であることが好ましい。

また本発明は、前記官能基を有する含フッ素エチレン性単量体(a-1)が、式(1):

 $_{20}^{-}$ $^{$

(式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数1~40の2価のアルキレン基、炭素数1~40のオーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基または炭素数1~40のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

20

25

で示される少なくとも1種の単量体であることが好ましい。

また本発明は、前記式(1)において Y が、 - C H ₂ O H であることが好ましい。

また本発明は、前記官能基を有する含フッ素エチレン性単量体(a-1)が、式(2):

$$C H_2 = C F C F_2 - R_f^{1} - Y^{1}$$
 (2)

「式中、Y¹は-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、R_f¹は炭素数 1~39の2価の含フッ素アルキレン基または-OR_f²(R_f²は炭素数 1~39の2価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1~39のエーテル結合を含む2価の含フッ素アルキレン基)を表わす]

で示される含フッ素単量体であることが好ましい。

15 また本発明は、前記官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体 (b-1) が、テトラフルオロエチレンであることが好ましい。

また本発明は、前記官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体(b-1)が、テトラフルオロエチレン85~99.7モル%と式(3):

$$C F_{2} = C F - R_{f}^{3}$$
 (3)

 $[R_f^3$ は $-CF_3$ または OR_f^4 (R_f^4 は炭素数 $1\sim 5$ のパーフルオロアルキル基)を表わす]

で示される単量体0.3~15モル%との単量体混合物であることが好ましい。

また本発明は、前記官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体(b-1)が、テトラフルオロエチレンまたはクロロトリフルオロエチレン40~80モル%とエチ

レン20~60モル%とこれらの単量体と共重合可能な単量体0~15モル%との単量体混合物であることが好ましい。

また本発明は、(A-1)(a-5)ヒドロキシル基、 5 カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキ シルエステル基またはエポキシ基のいずれかを有する含 フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体 0. 05~30モル%と

(b-5) 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体 10 の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル%とを 共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合 体 1 ~ 9 0 重量 % と

(B - 1) 側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性 重合体 1 0 ~ 9 9 重量 %

15 とからなる含フッ素塗料用樹脂組成物に関する。

また本発明は、前記官能基を有する含フッ素重合体 (A - 1) が、(a - 5) 式 (1) :

 $C X_2 = C X_1 - R_f - Y$ (1)

(式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、
20-カールボキシルエステル基またはエポキシ基、X-およびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数1~40の2価のアルキレン基、炭素数1~40の含フッ素オキシアルキレン基、炭素数1~40のエーテル結合を含む含フッ素アルキレン基または
25 炭素数1~40のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

で示される少なくとも1種の官能基を有する含フッ素エチレン性単量体と(b-5)テトラフルオロエチレンと

の共重合体

5

10

15

20

25

または前記官能基を有する含フッ素単量体 (a-5) と、 (b-5) として (a-5) を除く単量体全量に対してテトラフルオロエチレン $85\sim99$. 7 モル%と式 (3) : $CF_2=CF-R_f^3$ (3)

[R_f³は-CF₃またはOR_f⁴(R_f⁴は炭素数1~5のパーフルオロアルキル基)を表わす]

で示される単量体と 0 . 3 ~ 1 5 モル % との単量体混合物との共重合体の うちの少なくとも 1 種の官能基を有する含フッ素エチレン性重合体であって、

(B-1)が、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合体、テトラフルオロエチレンーパーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体のうちの少なくとも 1 種であることが好ましい。

さらに本発明は、(A-2)(a-2)ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかを有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b-2) 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体からなる含フッ素塗料用プライマーからなる層を基材の表面に形成し、かくして形成されたプライマー層の上に

(B-1)側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性 重合体からなる層を形成したのち、プライマー層と側鎖

に官能基を有さない含フッ素エチレン性重合体層とを焼 成することを特徴とする基材の表面への含フッ素重合体 の被覆方法に関する。

さらに本発明は、前記含フッ素塗料用プライマー(A -2)が、(a-2)式(1): 5

$$C X_2 = C X_1 - R_f - Y$$
 (1)

(式中、Yは一CH2〇H、一COOH、カルボン酸塩、 カルボキシルエステル基またはエポキシ基、 X および X ¹ は同じかまたは異なり水素原子またはフッ素原子、Rfは、 炭素数1~40の2価のアルキレン基、炭素数1~40 10 の含フッ素オキシアルキレン基、炭素数1~40のエー テル結合を含む含フッ素アルキレン基または炭素数1~ 4 0 の エ ー テ ル 結 合 を 含 む 含 フ ッ 素 オ キ シ ア ル キ レ ン 基 を表わす)

で示される少なくとも1種の官能基を有する含フッ素エ 15 チレン性単量体と(b-2)テトラフルオロエチレンと の共重合体

または前記官能基を有する含フッ素単量体(a-2)と、 (b-2) として (a-2) を除く単量体全量に対して 20- -テート-ラ- フ-ル-オ-ロ-エ-チ-レ-ン 8-5-~-9-9-.. 7 モル%と式 (3).:... $C F_2 = C F - R_f^3$

 $[R_f^3$ は - CF3またはOR $_f^4$ (R $_f^4$ は炭素数 1 ~ 5 のパー フルオロアルキル基)を表わす〕

(3)

で示される単量体 0 . 3 ~ 1 5 モル % との単量体混合物 との共重合体のうちの少なくとも1種の官能基を有する 25 含フッ素エチレン性重合体であって、

(B-2) が、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフ ルオロエチレンーヘキサフルオロエチレン共重合体、テ

トラフルオロエチレンーパーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 共重合体のうちの少なくとも 1 種であることが好ましい。

さらに本発明は、前記含フッ素重合体を被覆する基材 5 の表面が、金属の表面であることが好ましい。

さらに本発明は、前記含フッ素重合体を被覆する基材の表面が、ガラス系材料の表面である前記いずれかの基材の表面への含フッ素重合体の被覆方法に関する。

図面の簡単な説明

10 図 1 は、本発明の実施例において接着強度を測定する ために作製した接着サンプルを説明するための概略平面 図である。

図2は、本発明の実施例における接着強度の測定に用いた測定具の概略斜視図である。

15 発明を実施するための最良の形態

本発明の含フッ素塗料用材料に用いられる含フッ素重合体は、

(a-1) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b-1)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル 25 %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用材料である。

10

15

20

25

なお、本明細書において、塗料用材料とは、たとえば塗料用のプライマー、水性分散体、樹脂組成物や粉体塗料などをいう。

本発明者らは前記官能基を有する含フッ素重合体が金属やガラス、その他の材料に対し、基材の表面処理、プライマー層の塗布、塗料中への接着性を有する成分の添加などを行なわなくとも驚くべき強力な接着性を有することを見出した。

また、本発明の含フッ素塗料用材料に用いる、前記の官能基を有する含フッ素重合体は、それ自体、耐熱性だけでなく、含フッ素ポリマーがもつ耐薬品性、非粘着性、低摩擦性、耐候性などの優れた特性を有しており、塗装後の塗膜表面にこれら含フッ素ポリマーの優れた特性を

25

低下させずに与えうる。

本発明の塗料用材料に用いられる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体の官能基は、ヒドロキシル基、カルボキシルエステルを選ばれるものであり、官能基の効果により種々の基材との接着性を与えうるものであり、基材の表面の種類、目的や用途により適宜選択されるが、耐熱性の面でヒドロキシル基を有するものが最も好ましい。

本発明の塗料用材料で用いる含フッ素エチレン性重合 10 体は、具体的には(a-1)式(1):

$$C X_2 = C X_1 - R_f - Y$$
 (1)

[X、X¹、R_f、Yは前記式(1)と同じ]で示される
 官能基を有する含フッ素エチレン性単量体 0.05~30
 モル%と

15 (b-1) 該(a-1) 成分と共重合可能な前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体70~99.95 モル%とを共重合してえられる含フッ素エチレン性重合体である。

官能基を有する含フッ素エチレン性単量体 (a - 1) 20 は、具体的には式 (4):

$$C F_2 = C F - R_f^5 - Y$$
 (4)

 [式中、Yは式(1)のYと同じ、R_f⁵は炭素数1~40

 の2価の含フッ素アルキレン基または-OR_f⁶(R_f⁶は炭素数1~40の2価の含フッ素アルキレン基または炭素数1~40のエーテル結合を含む2価の含フッ素アルキレン基)を表わす]、式(5):

$$C F_2 = C F C F_2 - O R_f^7 - Y$$
 (5)

[式中、 Y は式(1)の Y と同じ、 - R $_{\mathrm{f}}$ 7 は炭素数 1 ~

3 9 の 2 価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1 ~ 3 9 のエーテル結合を含む 2 価の含フッ素アルキレン基を表わす〕、式(2):

 $C H_2 = C F C F_2 - R_f^1 - Y^1$ (2)

5 [式中、Y¹ は式(1)のYと同じ、-R_f¹は炭素数1~39の2価の含フッ素アルキレン基、または-OR_f² (R_f²は炭素数1~39の2価の含フッ素アルキレン基または炭素数1~39のエーテル結合を含む2価のアルキレン基)を表わす]または式(6):

10 $C H_2 = C H - R_f^8 - Y$ (6)

[式中、Yは式(1)のYと同じ、R_f⁸は炭素数1~40 の2価の含フッ素アルキレン基]で示されるものなどが あげられる。

式(2)および式(4)~式(6)の官能基含有含フッ 素エチレン性単量体が、含フッ素エチレン性単量体(b -1)との共重性が比較的良好な点で、また、共重合し てえられた重合体の耐熱性を著しく低下させない理由で 好ましい。

これらのなかでも、他の含フッ素エチレン性単量体と 20 の共重合性や、-え-られた重合体の耐熱性の面より式 (4-)-、-式 (2) の化合物が好ましく、とくに式 (2) の化合物 が好ましい。

式(4)で示される官能基含有含フッ素単量体はさらに詳しくは

 $CF_2 = CFOCF_2 CF_2 CH_2 OH$, $CF_2 = CFO (CF_2)_3 COOH$,

 $CF_2 = CFCF_2 COOH$, $CF_2 = CFCF_2 CH_2 OH$,

 $CF_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CHCH_2$

などが例示される。式(5)で示される官能基含有含フッ素単量体としては、

 $CF_2 = CFCF_2 OCF_2 CF_2 CF_2 COOH$, $CF_2 = CFCF_2 OCFCFCOOCH_3$ CF_3

5 などが例示される。式 (2) で示される官能基含有含フッ素単量体としては、

 $CH_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 OH$, $CH_2 = CFCF_2 CF_2 COOH$,

 $CH_2 = CFCF_2CF_2CH_2CHCH_2$, $CH_2 = CF(CF_2CF_2)_2COOH$,

 $\begin{array}{c} \mathsf{CH_2} = \mathsf{CFCF_2} \ \mathsf{OCFCH_2} \ \mathsf{OH}, \quad \mathsf{CH_2} = \mathsf{CFCF_2} \ \mathsf{OCFCOOH}, \\ & | & | \\ \mathsf{CF_3} & | & \mathsf{CF_3} \\ \end{array}$

 $CH_2 = CFCF_2 OCFCH_2 OCH_2 CHCH_2,$ CF_3

 $\begin{array}{c} \mathtt{CH_2} = \mathtt{CFCF_2} \ \mathtt{OCFCF_2} \ \mathtt{OCFCH_2} \ \mathtt{OH} \\ & & & \mathtt{CF_3} \end{array}$

などが例示される。式(6)で示される官能基含有含フッ素単量体としては、

 $CH_2 = CHCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 COOH$, $CH_2 = CH - (CF_2)_4 CH_2 CH_2 CH_2 OH$, $CH_2 = CH - (CF_2)_6 CH_2 CH_2 COOCH_3$

などが例示される。

その他

$$CH_2 = CHCH_2C - OH$$

$$CF_3$$

5 などもあげられる。

10

15

官能基を有する含フッ素エチレン性単量体(a-1) と共重合するエチレン性単量体は、既知の単量体より適 宜選択することができるが、耐熱性、耐薬品性、非粘着 性、低摩擦性を共重合体に与えるためには、含フッ素エチレン性単量体から選ばれる。

具体的な含フッ素エチレン性単量体としては、テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロピレン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフルオライド、フッ化ビニル、パーフルオロ (アルキルビニルエーテル)類、ヘキサフルオロイソプテン、

$$CH_2 = CF - (CF_2)_n X$$
, $CH_2 = CH - (CF_2)_n X$

(式中、XはともにH、Cl、Fから選ばれる、nはと もに1~5までの整数)などがあげられる。

また、(a-1)と前記含フッ素エチレン性単量体に 25 加えて、耐熱性や、非粘着性を低下させない範囲でフッ 素を有さないエチレン性単量体を共重合してもよい。そ

10

15

20

25

のばあいフッ素を有さないエチレン性単量体は、耐熱性を低下させないためにも炭素数 5 以下のエチレン性量体から選ばれることが好ましく、具体的にはエチレる。 プロピレン、1ーブテン、2ーブテンなどがあげられる。 本発明の塗料用材料に用いられる官能基を有する合体中の単量体の全量の 0 . 0 5 ~ 3 0 モル%である。官能基の含有率は、基材の表面の種類、形状、塗装方法、条件、目的や用途などの違いにより適宜選択されるが、好ましくは 0 . 0 5 ~ 2 0 モル%、とくに好ましくは 0 . 1 ~ 1 0 モル%である。

官能基の含有率が0.05%未満であると、基材の表面との接着性が充分えられにくく、温度変化や薬品の浸透などにより剥離などを起こしやすい。また、30モル%を超えると耐熱性を低下させ、高温での焼成時または高温での使用時に、接着不良や着色、発泡、ピンホールなどの塗膜破壊、剥離や溶出などをおこしやすい。

本発明の含フッ素塗料用材料に用いられる含フッ素重合体の好ましい具体例としては、 官能基を有する含物の と テトラフルオロエチレン 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル%との共重合体(いわゆる官能基を有するポリテトラフルオロエチレン 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モルルルカロエチレン(官能基を有する P T F E) があげられ、単量体の全量に対して含フッ素エチレン性単量体(a-1)を0.05~30モル%含み、さらに該(a-1)を除く単量体の全量に対して、テトラフルオロエチレン85~99.7モル%と前記式(3):

$$C F_2 = C F - R_f^3$$
 (3)

10

15

- 20

25

 $[R_f^3$ は $-CF_3$ 、 OR_f^4 (R_f^4 は炭素数 $1\sim 5$ のパーフルオロアルキル基)から選ばれる]

で示される単量体 0 . 3 ~ 1 5 モル% との共重合体(官能基を有するテトラフルオロエチレンーパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)共重合体(官能基を有するPFA))または官能基を有するテトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合体(官能基を有するFEP)、含フッ素エチレン性単量体(a - 1)を単量体(a - 1)を除いた単量体の全量に対して、テトラフルオロエチレン40~80モル%、エチレン20~60モル%、イの他の共重合可能な単量体 0 . 15モル%との共重合体(官能基を有するETFE))などがあげられる。

なお、ひどろキシル基を有するエチレンーテトラフルオロエチレン(またはクロロトリフルオロエチレン)共重合体に用いられるその他の共重合可能な単量体として、ヘキサフルオロプロピレン、ヘキサフルオロイソブテン、 $CH_2=CF+CF_2$ \xrightarrow{n} X、 $CH_2=CH+CF_2$ \xrightarrow{n} X(式中、XはH、C1または F、nは1~5の整数を表わす)およびパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)類などがあげられる。

これら例示の含フッ素エチレン性重合体は、含フッ素ポリマーのなかでもとくに耐熱性、耐薬品性、非粘着性や低摩擦性に優れている点で好ましい。また前記例示の官能基を有さない含フッ素ポリマー(PTFE、PFA、FEP、ETFE)は前述の優れた特性をもつ反面、基材表面との接着性に関しては最も低い材料であり、接着剤の改良や他材への被覆が求められている点でもこれら

15

20

25

の好ましいものである。

本発明の含フッ素塗料用材料に用いられる官能基を有 する含フッ素重合体は前述の官能基を有する含フッ素エ チレン性単量体(a-1)と、含フッ素エチレン性単量 体(b-1)を周知の重合方法で共重合することによっ てうることができる。その中でも主としてラジカル共重 合による方法が用いられる。すなわち重合を開始するに は、ラジカル的に進行するものであれば手段は何ら制限 されないが、たとえば有機、無機ラジカル重合開始剤、 熱 、 光 あ る い は 電 離 放 射 線 な ど に よ っ て 開 始 さ れ る 。 重 合の種類も溶液重合、バルク重合、懸濁重合、乳化重合 などを用いることができる。また、分子量は、重合に用 いるモノマーの濃度、重合開始剤の濃度、連鎖移動剤の 濃度、温度によって制御される。生成する共重合体の組 成は、仕込みモノマーの組成によって制御可能である。 本発明の含フッ素塗料用材料には含フッ素樹脂の耐熱 性や耐薬品性、非粘着性を低下させない程度に、通常塗 料組成物に使用される顔料、界面活性剤、粘度調整剤、

レベリング剤、熱安定剤などを配合することができる。本発明の含フッ素塗料用材料に用いられる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体は、その接着力を利用し、金属やガラスなどの基材の表面へフッ素樹脂コーティングする際の良好な耐熱性を有する含フッ素塗料用プライマーとして用いることができる。

本発明の含フッ素プライマーは、

(a - 2) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかを有する含フッ素エチレン性単量体の

10

15

_ _ 20

25

少なくとも 1 種の単量体 0 . 0 5 ~ 3 0 モル%と(b-2)官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体からなる。

本発明の含フッ素プライマーは、前述の含フッ素塗料用材料と同様のものが具体的に利用でき、基材の表面の種類や、プライマーを介して被覆する含フッ素ポリマーの種類(トップコートの種類)などにより適宜選択される。一般に含フッ素塗料用プライマーは、その上に被覆する含フッ素ポリマーの構造と同等の構造を有するものに官能基を含んだものが好ましい。

本発明の含フッ素塗料用プライマーは具体的には、前述の含フッ素塗料用材料と同様なものを用いることがで

10

15

20

25

きるが、基材の表面にPTFEを被覆するはあいは基を有するPTFEを被覆するが料用材料に含むををでいるPTFEを被覆するはあいままの範囲第10項記載の塗料用材料には基をでできるPFAをできまりが多数をできまりがあるPFAをできまりがあるとができまりがあるPFAをできますの範囲第10項記載のを料用はなるとができまりがあるPFEを被覆するはあいは請求の範囲第10項記載のを料用に用いるのが好ましい。

本発明の含フッ素塗料用材料は水性分散体、有機溶剤分散体、粉末、粒状、オルガノゾル、オルガノゾルの水中エマルジョンなどの形態をとることができる。そのなかでも環境上、安全上、水性分散体や、粉末の形態をもつ塗料用水性分散体や粉体塗料が好ましく用いられる。本発明の含フッ素塗料用水性分散体は、

(a-3) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b-3)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体

からなるものであり、詳しくは

前 記 重 合 体 の 0. 0 1 ~ 1. 0 μ m の 微 粒 子 が 、 水 中 に 、

10

15

25

分散された形態のものであり、一般にその中に分散安定化のための界面活性剤が配合されてなる組成物である。本発明の水性分散体に耐熱性や耐薬品性、非粘着性、低摩擦性を著しく低下させない範囲で通常使用される顔料、界面活性剤、消泡剤、粘度調整剤、レベリング剤などの添加物を配合することができる。

本発明の塗料用水性分散体に用いられる官能基を有する含フッ素重合体の具体例は、前述の含フッ素塗料用材料と同様なものがあげられる。

官能基を有するPTFE(請求の範囲第9項記載の塗料用材料)、官能基を有するPFAまたは官能基を有するFEP(請求の範囲第10項記載の塗料用材料)の水性分散体が好ましい例示である。

本発明の含フッ素塗料用水性分散体は、種々の方法で製造できる。具体的にはたとえば、

- ・懸濁重合法などでえられた官能基を有する含フッ素重合体の粉末を微粉砕し、それを水性分散媒中へ、界面活性剤によって均一に分散させる方法、
- ・乳化重合法により重合と同時に含フッ素水性分散体を-20 製造し、必要に応じてさらに界面活性剤や添加剤を配合する方法、

などがあげられるが、生産性や品質面(小粒径化や、均一粉径化)から、乳化重合法により直接水性分散体を製造する方法が好ましい。

本発明の粉体塗料は、

(a-4) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性

10

15

20

単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b - 4) 前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体

からなるものである。

本発明の含フッ素粉体塗料は粒径 1 0 μ m ~ 1 0 0 0 μ m 、見掛密度 0 . 2 ~ 1 . 2 g / c c の形状の粉末または粒状のものが好ましく用いられる。

本発明の含フッ素粉体塗料は、耐熱性などのフッ素樹脂の性能を著しく低下させない範囲で、たとえばカーボン粉末、酸化チタン、酸化コバルトなどの顔料、ガラス繊維、カーボン繊維などの粉末、マイカなどの補強剤、アミン系酸化防止剤、有機イオウ系化合物、有機錫系酸化防止剤、フェノール系酸化防止剤、金属石ケンなどの熱安定剤、レベリング剤、帯電防止剤などの添加剤を適宜配合できる。

本発明の含フッ素粉体塗料と前記添加剤との配合は、 粉末状で混合(乾式)してもよいし、スラリー状で混合 (湿式)してもよいが、粉末の状態で行なうのが好ましい。混合用機器としては、たとえばサンドミル、V型ブレンダー、リボン型ブレンダーなどの通常の混合機および粉砕機が使用しうる。

25 本発明の含フッ素粉体塗料の塗装は、一般に静電吹付、流動層浸漬、回転ライニングなどの方法などにより行なわれたのち、焼成により良好な塗膜を形成することができる。

10

15

25 -

一般に静電粉体塗装のばあい、膜厚10~2000μ
 m、回転ライニングのばあい、膜厚200~1000
 μ m の塗膜が形成される。

本発明の含フッ素粉末塗料に用いられる含フッ素重合体は、前記含フッ素塗料用材料と同様なものが好ましく用いられ、とくに官能基を有するPTFE、官能基を有するPFA、官能基を有するFEP、官能基を有するETFE それぞれの塗料用材料(請求の範囲第9項、第10項または第11項記載の塗料用材料)からなる含フッ素粉体塗料が好ましい具体例である。

本発明の含フッ素塗料用材料は、側鎖に官能基を含まない含フッ素重合体と混合し、含フッ素塗料用樹脂組成物とすることができ、えられた組成物を塗布することによって種々の基材の表面に良好な接着力を有する塗膜をうることができる。

本発明の含フッ素樹脂組成物は、

(A-1) (a-5) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素-20--エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体 0.-0-5~30モル%と

(b - 5) 前記の官能基を含まない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体 1 ~ 9 9 重量 % と

(B - 1) 側鎖に官能基を含まない含フッ素エチレン性 重合体 1 0 ~ 9 9 重量 %

とからなる含フッ素塗料用樹脂組成物である。

10

15

(式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数 1~40の2価のアルキレン基、炭素数 1~40の含フッ素オキシアルキレン基、炭素数 1~40のエーテル結合を含む含フッ素アルキレン基または炭素数 1~40のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

で示される少なくとも1種の官能基を有する含フッ素エチレン性単量体と(b-5)テトラフルオロエチレンとの共重合体、または前記官能基を有する含フッ素単量体(a-5)と、(b-5)として(a-5)を除く単量体に対しテトラフルオロエチレン85~99.7モル%と式(3):

 $C F_2 = C F - R_f^3 \qquad (3)$

[R_f³は-CF₃またはOR_f⁴(R_f⁴は炭素数1~5のパー
 20 フルオロアルキル基)を表わす]

で示される単量体 0 . 3 ~ 1 5 モル% の単量体混合物との共重合体のうちの少なくとも 1 種の官能基を有する含フッ素エチレン性重合体であって、

(B-1)が、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロエチレン共重合体、テトラフルオロエチレンーパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)共重合体のうちの少なくとも1種である含フッ素塗料用樹脂組成物であり、この組成物は(A-1)

と(B-1)の互いの相溶性も良好な組合せでもあり、 塗布により基材表面に良好な接着性を与えるとともに、 用途に応じて透明性の高い塗膜、鮮やかな着色を有する 塗装をうることができる。

5 また、フッ素樹脂本来の耐熱性、耐薬品性、非粘着性、 低摩擦性などの特性を効果的に発揮しやすい。

本発明の含フッ素塗料用樹脂組成物は前記と同様に、水性分散体、有機溶剤分散体、粉末、粉状、オルガノゾル、オルガノゾルの水性エマルジョンなどの形態をとることができる。

さらに含フッ素ポリマーの性能を著しく低下させない 範囲で塗料組成物に通常使用される顔料、界面活性剤、 粘度調整剤、レベリング剤、熱安定剤などを配合できる。

本発明はさらに、

10

- 15 (A-2) (a-2) ヒドロキシル基、カルボキシル基 もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基 またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素 エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体 0.05~ 30モル%と
- 20 (b--2-) 前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性 単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95モル %とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用プライマーからなる層 を基材の表面に形成し、かくして形成されたプライマー 25 層の上に
 - (B-1)側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性 重合体からなる層を形成し、プライマー層と側鎖に官能 基を有さない含フッ素エチレン性重合体層とを焼成する

20

ことを特徴とする基材の表面への含フッ素重合体の被覆方法に関する。

本発明の含フッ素重合体の被覆方法は、

- (第1工程)請求項2記載の官能基を有する含フッ素重合体からなる含フッ素塗料用プライマーを基材の表面に途布する工程、
 - (第2工程) 第1工程で形成されたプライマー層上に、 官能基を有さない含フッ素重合体からなる含フッ素 塗料を塗布する工程、
- 10 (第3工程) 第1工程と第2工程でえられた積層体を焼成する工程
 - の大きく3つの工程からなる含フッ素重合体の被覆方法である。さらに第1工程で塗布されたプライマー層は、80~150℃、5~30分間程度かけて、指触乾燥し、つぎの第2工程に進め(2コート1ベーク)でもよいしたプライマー層をたとえば溶融温度以上の高温で焼成したのち、第2工程に進め(2コート2ベーク)でもよい。
 - の形態に応じて適宜選択され、たとえば含フッ素プライマーが水性分散体の形態のばあい、スプレーコーティング、スピンコーティング、はけ塗り、ディッピングなどの方法が用いられる。また、粉体塗料の形態のばあいは静電塗装法、流動浸漬法、回転ライニング法などの方法が用いられる。

第 1 工 程 に お い て プ ラ イ マ ー の 途 布 方 法 は 、 プ ラ イ マ ー

25 プライマー層の厚さは、目的、用途、基材の表面の種類、塗装の形態により異なってよいが、 1 ~ 5 0 μ m 、 好ましくは 2 ~ 2 0 μ m である。このようにプライマーは一般に低膜厚であるため、プライマーは水性分散体の

℃で焼成される。

5

10

15

形態としスプレー塗装などにより塗布することが好まし

第2工程のプライマー層上への官能基を含まない含フ ッ素重合体からなる塗料の塗装方法は、含フッ素重合体 の種類や塗料の形態、目的や用途により適宜選択され、 たとえば水性分散体や有機溶剤分散体などのばあい、一 般にスプレー塗料、はけ塗り、ロールコート、スピンコー ティングなどが通常行なわれ、粉体塗料のばあいは静電 塗装、流動浸漬法、回転ライニング法などの方法で塗装 される。

この工程での含フッ素重合体の塗装塗膜は、目的や用 途 、 塗 装 方 法 に よ り 全 く 異 な る が 、 一 般 に ス プ レ - 塗 装 などによる 5 ~ 5 0 μ m 、好ましくは 1 0 ~ 3 0 μ m 程 度であり、粉体塗料を用いた厚膜化を目標とするばあい、 静 電 塗 装 法 で 2 0 μ m ~ 2 0 0 0 μ m 、 回 転 ラ イ ニ ン グ 法により0. 3 ~ 1 0 mmの膜厚の被覆が可能である。 第3工程の焼成条件は、プライマー層、その上のトッ プ層の含フッ素重合体の種類(組成、融点など)により 適 宜 選 択 さ れ る が 、 一 般 に 両 者 の 含 フ ッ 素 重 合 体 の 融 点 -20‐‐以-上 の-温-度-で 焼-成-さ れ-る-。-焼-成-時 間-は -- 焼-成-温-度-に よ-り-異 な る が 5 分 ~ 3 時 間 、 好 ま し く は 1 0 ~ 3 0 分 程 度 で ある。たとえばPTFE、PFA、FEPなどを被覆す るばあいは、300~400℃、好ましくは320~400

本発明の含フッ素重合体の被覆方法は、前記官能基を 25 有 す る 含 フ ッ 素 重 合 体 を プ ラ イ マ - 層 に 用 い る こ と が 重 要 で あ り 、 そ れ に よ っ て 接 着 が 困 難 で あ っ た 種 々 の 基 材 の表面に含フッ素ポリマーを被覆することが可能となる。

10

15

またとくにプライマー層に用いる官能基を含む含フッ素重合体は、トップ層に用いる含フッ素重合体と同種の組成に官能基を導入したものが好ましい。

たとえば、PTFE、PFE、FEPなどは、含フッ素ポリマーの中でも最も耐熱性、耐薬品性、非粘着性、低摩擦性に優れ、種々の基材の表面に被覆することが求められている。これらのフッ素樹脂を被覆するばあいは、官能基を有するPTFE、官能基を有するPFA、官能基を有するFEPのなかから選ばれる少なくとも1種の重合体からなるプライマーを用いることが好ましい。

まれらの被覆方法により種々の基材の表面たとえば、 大マルミニウム、銅、すず、亜鉛などおよびステンガラス、銅器、コンクリート、シリコン類などの無機系材料、 料、繊維、紙、木材、皮革、合成樹脂(とくにポリアミド、PEEKなどの耐熱樹脂、耐熱エンプラなどである。

本発明の被覆方法において、含フッ素プライマーと基 20 材の表面との接着性をさらに向上させるために、基材の 表面にサンドブラスト、ショットプラスト、グリットブ ラスト、ホーニング、ペーパースクラッチ、ワイヤース クラッチ、ヘアーライン処理、化学処理、メッキ処理、 電気化学的処理、化学エッチングなどの表面処理を行な ってもよい。

実 施 例

つぎに、本発明を参考例、実施例に基づいてさらに具体的に説明するが、本発明はこれらにのみ限定されるも

のではない。

参考例1

20

(ヒドロキシル基を有する P F A からなる水性分散体の製造)

5 撹拌機、バルブ、圧力ゲージ、温度計を備えた3リットルガラスライニング製オートクレーブに純水1500ml、パーフルオロオクタン酸アンモニウム9.0gを入れ、窒素ガスで充分置換したのち、真空にし、エタンガス20mlを仕込んだ。

10 ついで、パーフルオロー(1, 1, 9, 9ーテトラハイドロー2, 5ービストリフルオロメチルー3, 6ージオキサー8ーノネノール)(式(7))

$$\begin{array}{c|c}
CF_3 & CF_3 \\
 & | \\
CH_2 = CFCF_2 OCFCF_2 OCFCH_2 OH
\end{array} (7)$$

の 3 . 8 g 、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル) 15 (P P V E) 1 8 g 、を窒素ガスを用いて圧入し、系内 の 温度を 7 0 ℃に保った。

撹拌を行ないながらテトラフルオロエチレンガス(TFE)を内圧が-8.-5 k-g-f-/c-m-2 G となるように圧入した。ついで、過硫酸アンモニウム 0. 15 g を水 5. 0 g に溶かした溶液を窒素を用いて圧入して反応を開始した。重合反応の進行に伴って圧力が低下するので、7. 5 k g f

里台及心の進行に伴って圧力が低下するので、7.5 kg f / c m ²G まで低下した時点でテトラフルオロエチレンガスで 8.5 kg f / c m ²まで再加圧し、降圧、昇圧を繰 り返した。

25 テトラフルオロエチレンの供給を続けながら、重合開始からテトラフルオロエチレンガスが約40g消費され

10

15

20

るごとに、前記のヒドロキシ基を有する含フッ素エチレン性単量体(前記式(7)で示される化合物)の1.9gを計3回(計5.7g)圧入して重合を継続し、重合開始よりテトラフルオロエチレンが約160g消費された時点で供給を止めオートクレーブを冷却し、未反応モノマーを放出し、青みかかった半透明の水性分散体1702gをえた。

えられた水性分散体中のポリマーの濃度は10.9%、動的光散乱法で測定した粒子径は70.7nmであった。

また、えられた水性分散体の一部をとり凍結凝析を行ない、析出したポリマーを洗浄、乾燥し白色固体を単離した。えられた共重合体の組成は、19F-NMR分析、IR分析により、TFE/PPVE/(式(7)で示されるヒドロキシル基を有する含フッ素エチレン性単量体)=97.7/1.2/1.1モル%であった。

また赤外スペクトルは3620~3400cm⁻¹に - O H の特性吸収が観測された。

D S C 分析により、 $T m = 3 1 0 \mathbb{C}$ 、 $D T G A 分析により 1 % 熱分解温度 T d = 3 6 8 \mathbb{C}$ であった。高化式フローテスターを用いて 2 m m、長さ $8 m m の ノズルを用い、3 7 2 \mathbb{C}$ で予熱 $5 分間、荷重 7 k g f / c m^2 でメルトフローレートを測定したところ <math>1 2 . 0 g / 1 0 m i n$ であった。

参考例 2

25 (ヒドロキシル基を有する P F A からなる 水性分散体の 製造)

参考例と同じオートクレーブに純水1500ml、パーフルオロオクタン酸アンモニウム9. 0gを入れ、窒素

ガスで充分置換したのち真空にし、エタンガス 2 0 m lを仕込んだ。

ついで、パーフルオロー(1, 1, 9, 9ーテトラハイドロー2, 5ービストリフルオロメチルー3, 6ージオキサー8ーノネノール)(式(7)の化合物)1. 9g、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル(PPVE)16. 1gを窒素ガスを用いて圧入し系内の温度を70℃に保った。

撹拌を行いながらテトラフルオロエチレン(TFE) 10 を内圧 8 . 5 k g f / c m 2 G となるように圧入した。

ついで、過硫酸アンモニウム 0 . 1 5 g を水 5 . 0 g に溶かした溶液を窒素を用いて圧入して反応を開始した。

重合反応の進行に伴って圧力が低下するので、7.5 kgf / c m ² G まで低下した時点で、テトラフルオロエチレン 15 ガスで 8.5 kg f / c m ² G まで再加圧し、降圧、昇圧 を繰り返した。

テトラフルオロエチレンの供給を続けながら重合開始からテトラフルオロエチレンガスが40g消費されるごとに、前記のヒドロキシル基を有する含フッ素エチレン20--性単量体-(式-(-7-)-で示される化合物)-の-0. 9.5gを計3回(計2. 85g)を圧入して重合を継続し、重合開始よりテトラフルオロエチレンが160g消費された時点で供給を止めオートクレーブを冷却し、未反応モノマーを放出した。水性分散体1692gをえた。えられて・水性分散体中のポリマーの濃度は10.6%、粒子径は76.8nmであった。

参考例1と同様にして、水性分散体の一部をとり白色固体を単離した。

同様にしてえられた白色固体を分析したところ、

T F E / P P V E / (式 (7) のヒドロキシル基を 有する含フッ素単量体)

= 9 8 . 3 / 1 . 1 / 0 . 6 モル%

 $T m = 3 \ 1 \ 0 \ ^{\circ}$

1 % 熱分解温度 T d = 3 7 4 ℃

なお、赤外スペクトルは3620~3400cm⁻¹に - O H の特性吸収が観測された。

10 参考例3

5

15

20

(官能基を有さないPFAの水性分散体の合成)

参考例1において、パーフルオロー(1、1、9、9 ーテトラハイドロー2,5ービストリフルオロメチルー3,6ージオキサー8ーノネノール)(式(7)で示される化合物)を用いなかったこと以外は、参考例1と同様にして乳化重合を行い、官能基を含まないPFAの水性分散体1662gをえた。

水性分散対中のポリマーの濃度は9.7%、粒子径は 115nmであった。

参考例1と同様に白色固体を単離し、分析した。

T F E / P P V E = 9 8 . 9 / 1 . 1 m o 1 %

T m = 3 1 0 °C

1 % 熱分解温度 T d = 4 7 9 ℃

 $y \, h \, h \, D \, D \, - \, b \, - \, b \, = \, 1 \, 9 \, . \, \, 2 \, g \, / \, 1 \, 0 \, m \, i \, n$

25 なお赤外スペクトルでは - O H の特性吸収は観測されなかった。

参考例4

(ヒドロキシル基を有するPFAの合成)

10

15

25

撹拌機、バルブ、圧力ゲージ、温度計を備えた6リットルのガラスライニング製オートクレーブに純水1500mlを入れ、窒素ガスで充分置換したのち、真空にし、1,2-ジクロロ-1,1,2,2-テトラフルオロエタン(R-114)1500gを仕込んだ。

ついで、パーフルオロー(1, 1, 9, 9ーテトラハイドロー2, 5ービストリフルオロメチルー3, 6ージオキサー8ーノネノール)(式7で示される化合物)の5. 0g、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル) (PPVE)130g、メタノール180gを窒素ガスを用いて圧入し、系内の温度を35℃に保った。

撹拌を行ないながらテトラフルオロエチレンガス(TFE)を内圧が 8. 0 k g f / c m ² G となるように圧入した。ついで、ジー n - プロピルパーオキシジカーボネートの5 0 % メタノール溶液 0. 5 g を窒素を用いて圧入して反応を開始した。

テトラフルオロエチレンの供給を続けながら、重合開始からテトラフルオロエチレンガスが約60g消費されるごとに、前記のヒドロキシ基を有する含フッ素エチレン性単量体(前記式(7)で示される化合物)の2.5gを計9回(計22.5g)圧入して重合を継続し、重合開始よりテトラフルオロエチレンが約600g消費された時点で供給を止めオートクレーブを冷却し、未反応モノマーおよびR-114を放出した。

えられた共重合体を水洗、メタノール洗浄を行なったのち、真空乾燥することにより710gの白色固体をえた。えられた共重合体の組成は¹⁹F-NMR分析、IR分析によりTFE/PPVE/(式(7)で示されるヒ5 ドロキシ基を有する含フッ素エチレン性単量体)=97.0/2.0/1.0モル%であった。また、赤外スペクトルは3620~3400cm⁻¹に一〇Hの特性吸収が観測された。DSC分析によりTm=305℃、DTGA分析により1%熱分解温度Td=375℃であった。高10 化式フローテスターを用いて直径2mm、長さ8mmのノズルを用い、372℃で予熱5分間、荷重7kgf/cm²でメルトフローレートを測定したところ32g/10minであった。

参考例5

20

25

15 (官能基を含まない P F A の 合成)

参考例 1 において、パーフルオロ(1, 1, 9, 9 - テトラハイドロー 2, 5 - ビストリフルオロメチルー 3, 6 - ジオキサー 8 - ノネノール)(式(7)で示される化合物)を用いないこと、さらにメタノールを 2 4 0 g 使用すること以外は、参考例 1 と同様にして合成を行ない、官能基を含まない P F A 5 9 7 g をえた。

参考例1と同様にして、えられたPFAを分析したと ころ

T F E / P P V E = 9 8 . 2 / 1 . 8 モル%

T m = 3 1 0 °C

T d = 4 6 9 ℃ (1 % 重量減)

y y + y - y - y - y = 2 4 g / 1 0 m i nz = 2 4 g / 1 0 m i n

参考例6

(ヒドロキシル基を有するPFA粉体塗料の作製)

参考例 4 でえたヒドロキシル基を有する P F A 粉末(見掛比重 0 . 5 、真比重 2 . 1 、平均粒径 6 0 0 ミクロン) 5 をローラーコンパクター(新東工業(株)製B C S - 2 5型)で幅 6 0 m m 、厚さ 5 m m にシート状に圧縮した。つぎに解砕機で約 1 0 m m 径に解砕し、さらに粉砕機(奈良機械製作所製コスモマイザー N - 1 型)を用いて、室温で 1 1 0 0 0 r p m で微粉砕した。つぎに分級機(新東京機械(株)製ハイボルダー 3 0 0 S D 型)で 1 7 0 メッシュ(8 8 ミクロン目開き)以上の粗粉子を取り除き、ヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗料をえた。その粉末の見掛密度は 0 . 7 g / m 1 、平均粒径 2 0 μ m であった。

15 参考例7

(官能基を含まないPFA粉体塗料の作製)

参考例 4 でえたヒドロキシル基を有する P F A 粉末にかえて参考例 5 でえた官能基を含まない P F A 粉末(見掛比重 0 . 6、真比重 2 . 1、平均粒径 4 0 0 ミクロン)
-20 を用いた以外は参考例 6 と同様にして P F A 粉体塗料を作成した。その粉末の見掛密度は 0 . 7 3 g / m 1、平均粒径 2 0 μmであった。

参考例8

(フッ素を有さない官能基含有単量体を用いた、含フッ 25 素重合体の合成)

撹拌機、バルブ、圧力ゲージ、温度計を備えた1リットルのステンレス製オートクレーブに、酢酸ブチル250g、ピバリン酸ビニル(VPi)36.4g、フッ素を有さ

10

15

25

ないヒドロキシル基含有単量体として、4-ヒドロキシルブチルビニルエーテル(HBVE)32.5g、イソプロポキシカルボニルパーオキサイド4.0gを仕込み、0℃に氷冷し、窒素ガスで充填置換したのち真空にし、イソブチレン(IB)47.5gとテトラフルオロエチレン(TFE)142gを仕込んだ。

撹拌を行いながら40℃に加熱し、30時間反応させ、 反応容器内圧力が2.0kg/cm²以下に下がった時点 で反応を停止した。オートクレーブを冷却し、未反応の ガスモノマーを放出したところ、含フッ素共重合体の酢 酸ブチル溶液がえられた。ポリマー濃度は45%であっ た。

えられた、含フッ素共重合体の酢酸ブチル溶液から、 再沈法により含フッ素共重合体を取り出し、充分減圧乾燥させることにより単離した。 ¹H - N M R 、 ¹⁹F - N M R 元素分析によりえられた含フッ素共重合体を分析したところ、TFE/IB/VPi/HBVE=44/34/ 15/7モルからなる共重合体であった。 参考例 9

20 (メチルエステル基を有する P F A の合成)

撹拌機、バルブ、圧力ゲージ、温度計を備えた6リットルのガラスライニング製オートクレーブに純水1500mlを入れ、窒素ガスで充分置換したのち、真空にし、1,2-ジクロロー1,1,2,2-テトラフルオロエタン(R-114)1500gを仕込んだ。

ついで、パーフルオロー(9,9-ジハイドロー2, 5-ビストリフルオロメチル-3,6-ジオキサ-8-ノネン酸)メチル(式8) $\begin{array}{c|c}
CF_3 & CF_3 \\
 & | \\
CH_2 = CFCF_2 OCFCF_2 OCFCOOCH_3
\end{array}$ (8)

の 2 . 7g、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル) (PPVE) 1 3 0g、メタノール 2 2 0gを窒素ガス を用いて圧入し、系内の温度を 3 5 ℃に保った。

5 撹拌を行ないながらテトラフルオロエチレンガス (TFE) を内圧が 8 . 0 k g f / c m 2 G となるように圧入した。 ついで、ジーnープロピルパーオキシジカーボネート の 5 0 % メタノール溶液 0 . 5 g を窒素を用いて圧入し て反応を開始した。

10 重合反応の進行に伴って圧力が低下するので、7.5 kgf / cm²Gまで低下した時点でテトラフルオロエチレンガスで8.0 kgf/cm²まで再加圧し、降圧、昇圧を繰り返した。

テトラフルオロエチレンの供給を続けながら、重合開 始からテトラフルオロエチレンガスが約60g消費され るごとに、前記のヒドロキシ基を有する含フッ素エチレ ン性単量体(前記式(7)で示される化合物)の2.7g を計9回(計24.3g)-圧入して重合を-継続し、重合 開始よりテトラフルオロエチレンが約600g消費され 20 た時点で供給を止めオートクレープを冷却し、未反応モ ノマーおよびR-114を放出した。

えられた共重合体を水洗、メタノール洗浄を行なったのち、真空乾燥することにより710gの白色固体をえた。えられた共重合体の組成は¹⁹F-NMR分析、IR 25 分析により、TFE/PPVE/(式(8)で示されるメチルエステル基を有する含フッ素エチレン性単量体)

参考例10

10 (カルボキシル基を有するPFAの合成)

参考例 9 でえたメチルエステル基を有する P F A の白色粉末 1 0 g を、N a O H 4 0 g をメタノール 6 0 0 m 1、水 2 0 0 m 1 混合溶剤に溶かしたものに加え、 7 0 ~ 7 5 ℃で 5 時間撹拌した。

15 冷却後、2 N - H C l 水を溶液の p H が 2 となるまで加え、3 時間撹拌した。

白色粉末をとり出し、水洗、メタノール洗浄を行い、100℃で乾燥した。

I R分析よりカルボキシル基のカルボニル基の吸収が
20 1 7 0 0 c m ⁻¹に、O H 基の吸収が 3 2 0 0 ~ 3 7 0 0 c m

-1に新たに観測された。D S C 分解により T m = 3 0 8

C、D T G A 分析により 1 % 熱分解温度 3 3 5 ℃であった。

参考例11

25 (メチルエステル基を有するPFA粉体の塗料の作製) 参考例 4 でえたヒドロキシル基を有するPFA粉末に かえて参考例 9 でえたメチルエステル基を有するPFA 粉末(見掛比重 0 . 5、真比重 2 . 1、平均粒径 6 5 0 ミクロン)を用いた以外は参考例 6 と同様にしてメチルエステル基を有する粉末塗料(見掛密度 0 . 7 1 g / 1、平均粒径 2 0 μ m)をえた。

参考例12

5 (カルボキシル基を有する P F A 粉体 塗料の作製)

参考例 4 でえたヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗料にかえて参考例 1 0 でえたカルボキシル基を有する P F A 粉末(見掛比重 0 . 5 2 、真比重 2 . 1 、平均粒径 6 7 0 ミクロン)を用いた以外は参考例 6 と同様にしてカルボキシル基を有する粉体塗料(見掛密度 0 . 7 3 g / 1 平均粒径 2 2 μm)をえた。

実施例1

10

(1) 基材の前処理

厚さ1.5mmの純アルミニウム板(A1050P) 15 および厚さ1.5mmのSUS304を用い、それぞれ アセトンにより脱脂を行なった。

(2) 官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマー 層の形成

参考例 1 および参考例 2 でえたヒドロキシル基を有す 20 る P-F-A からなる水性分散体を用いて、エアスプレーで、 膜厚が約 5 μmになるように塗装し、 9 0 ℃で 1 0 分間 赤外乾燥したのち、 3 8 0 ℃で 2 0 分間焼成した。

- (3) 官能基を有さない含フッ素重合体からなる層 (トップ層) の形成
- 25 (2) でえたプイラマー層の上に官能基を有さない含フッ素重合体からなる塗料として、 P T F E からなる水性塗料 (ダイキン工業 (株) 製 ポリフロン T F E エナメル E K 4 3 0 0 C R N) をエアスプレーにて膜厚が

約 2 0 μ m に な る よ う に 塗 装 し 、 9 0 ℃ で 1 0 分 間 赤 外 乾 燥 し た の ち 3 8 0 ℃ で 2 0 分 間 焼 成 し た 。

(4)接着性の評価

評価方法は、つぎのとおりである。

5 (碁盤目試験)

コーティング面にJIS K 5400 1990, 8.5.2に規定された碁盤目100ますを作成し、この面にセロテープ(ニチバン(株))を充分に密着させ、ただちに引き剥がす。新しいセロテープでこの引き剥がしを10回行ない、100ます中何ますが残存しているかを評価する。結果を表1に示した。

実 施 例 2

10

官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマーを、 参考例2でえたヒドロキシル基を有するPFAからなる 水性分散体を用いてプライマー層を形成したこと以外は、 実施例1と同様にして塗板を作製し、接着性の評価を行 なった。結果を表1に示す。

比較例1

官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマーに
20 代えて、参考例 3 でえた官能基を有さない P F A からなる水性分散体を用いてプライマー層を形成させたこと以外は、実施例 1 と同様にして塗板を作製し、接着性の評価を行なった。結果を表 1 に示す。

実施例3、4および比較例2

25 官能基を有さない含フッ素重合体からなる塗料として FEPからなる水性塗料(ダイキン工業(株)製 ネオフロンFEPディスパージョン ND-1)を用いてトップ層を形成したこと以外は、実施例3は実施例1と、 実施例4は実施例2と、比較例2は比較例1とそれぞれ同様にして塗板を作製し、接着性の評価を行なった。結果を表1に示す。

実 施 例 5

5 (1) 基材の前処理

実施例1と同様にして行なった。

(2) 官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマー 層の形成

参考例 1 でえたヒドロキシル基を有する P F A からな 10 る水性分散体をエアスプレーで膜厚が約 5 μ m になるよ うに後装し、9 0 ℃で 1 0 分間赤外乾燥した。

(3) 官能基を有さない含フッ素重合体からなる層(ト - ップ層)の形成

前記(2)でえたプイラマー層の上に官能基を有さない含フッ素重合体からなる塗料として、PFAの粉体塗料(ダイキン工業(株)製 ネオフロンPFA粉体塗料ACX-3)を用い静電塗装により、膜厚が40μmとなるように塗装し、380℃で20分間焼成した。(4)接着性の評価

20 実施例1と同様にして行なった。

結果を表1に示す。

実 施 例 6

比 較 例 3

15

25

官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマーを、 参考例 2 でえたヒドロキシル基を有する P F A からなる 水性分散体を用いてプライマー層を形成したこと以外は、 実施例 5 と同様にして塗板を作製し、接着性の評価を行 なった。結果を表 1 に示す。 官能基を有する含フッ素重合体からなるプライマーに代えて、参考例3でえた官能基を有さないPFAからなる水性分散体を用いてプライマー層を形成させたこと以外は、実施例5と同様にして塗板を作製し、接着性の評価を行なった。結果を表1に示す。

実 施 例 7

5

20

25

(ヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗料の接着性評価) (1)接着試験用のプレスシートの作成

参考例 6 でえたヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗 10 料約 4 g を直径 6 0 m m の円筒型金型に入れ、プレス機 を用い室温にて 3 0 0 k g f / c m ²の圧力で圧縮成形し、 円盤型のコールドプレスシートをえた。

(2) 基板の前処理

1 0 0 × 1 0 0 × 1 (mm)の純アルミニウム板をア 15 セトンで脱脂した後サンドプラスト処理を行なった。

(3)接着サンプル作成

上記(1)でえた試験用プラスシートをアルミニウム板(上記(2))の上に置き、熱風乾燥機に入れ、330 C 10分間加熱溶融させた。膜厚約450μmのシートがアルミニウム板に接着したサンプルがえられた。

(4)接着強度の測定

接着サンプルのシートに図1に示すように幅10mの間隔でカッターで切れ目を入れ、各短冊状のシートの一方の端をめくり、図2に示すようにアルミ板に対し90の角度で引っぱり、剥離強度を測定した。テンシロン万能試験機(オリエンテック(株)製)を用い、室温下、クロスヘッドスピード50mm/minで測定したところ、面積法による平均剥離荷重で5.5kgf/cmの

接着強度を示した。

比較例 4

5

15

25

(官能基を含まないPFA粉体塗料の接着性評価)

参考例6でえたヒドロキシル基を有するPFA粉体塗料にかえて参考例7でえた官能基を含まないPFA粉体塗料を用いた以外は実施例7と同様にして接着試験用プレスシートの作製、基材の前処理、接着サンプル作製を行ない接着強度の測定を行なった。

官能基を含まない P F A 粉体 塗料の接着強度は、 0. 10 8 k g f / c m であった。

実施例8

(ヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗料の静電塗装) 実施例 7 と同様に前処理したアルミ板に、参考例 6 で えたヒドロキシル基を有する P F A 粉体塗料を、静電粉 体塗装機(岩田塗装(株)製 G X 3 3 0 0 型)を用い、 室温で印加電圧 4 0 k V で静電塗装した。塗装板を 3 3 0 ℃ 1 5 分間熱風乾燥機にて焼成し塗装膜をえた。

塗膜は、透明で均一な連続膜であって、基剤のアルミ板とも強固に密着した。

20 比較例 5

(フッ素を有さない官能基含有単量体を用いた含フッ素重合体の耐熱性)

参考例 8 でえられた含フッ素共重合体の熱分解温度を TGA分析により測定したところ 1 % 熱分解温度で 2 2 0 ℃であった。参考例 8 でえたようなフッ素を有さない官 能基含有単量体を用いた含フッ素共重合体は耐熱性が低いことがわかった。

さらに参考例8でえられた含フッ素共重合体を酢酸ブ

チルに10重量%の濃度に溶解させた。

つぎに実施例 5 において、プライマー層に用いたヒドロキシル基を有する P F A の水性分散体にかえて、上記参考例 8 の含フッ素共重合体の酢酸ブチル溶液を用いた以外は実施例 5 と同様、純アルミ基材に基材の前処理、参考例 8 の含フッ素共重合体を用いたプライマー層の塗布、トップ層の塗布(P F A 粉体塗料の静電塗装)を行なった。

塗布後380℃、20分間焼成によってえた塗膜は黄 10 褐色に着色し、発泡、剥離も見られ、均一な透明被膜は えられなかった。

뫲

	実施例1	実施例2	比較例 1	例1 実施例2 比較例1 実施例3	実施例4 比較例2 実施例5	比較例2	実施例5	実施例6	比較例3
プライマー層に用いた 含フッ素水性分散体	参考例 1	参考例2	参考例3	参考例 1	参考例2	参考例3	参考例 1	参考例2	参考例3
トップ層を形成するフッ素樹脂		PTFE		·	स प			PFA	
接着性評価(碁盤目試験)									
SUS304	100/100	100/100	0/100	100/100	100/100	0/100	100/100	/100 100/100 0/100 100/100 100/100 0/100 100/100 100/100 20/100	20/100
純アルミニウム	100	100/100	0/100	100/100	100/100	20/100	100/100	/100 100/100 0/100 100/100 100/100 20/100 100/100 100/100 30/100	30/100

10

産業上の利用可能性

本発明の含フッ素塗料用材料および被覆方法を用いることによって、種々の基材の表面、種々の形状物に対して、優れた接着性を有する被覆物をうることができ、基材に含フッ素ポリマーの優れた耐熱性、耐薬品性、非粘着性や低摩擦性、その他電気、光学特性などを付与することができ、種々の用途への展開ができる。

本発明の含フッ素塗料用材料を本発明の被覆方法などにより被覆することによって、たとえばアルミニウムや鉄、合金類などの金属表面に対しては、耐食性、防錆性、耐薬品性、耐候性、非粘着性、摺動性を与えることができ、建材、化学プラント、食品加工、調理機器、自動車関連部品、OA関連部品など種々の用途への展開が可能である。

15 銅系金属の表面に対しては、フッ素樹脂の優れた電気特性(とくに高周波電気絶縁性)を与え、高周波用プリント基板、電気電子部品などの電気電子関連用への展開が可能である。

ガラス系材料に対しては、透明性を失わず、さらにガ 20 ラス系材料の表面に、撥水性、撥油性、反射防止性、低 屈折率性などを与え、光学関連部品、液晶関連部品、建 材用ガラス、自動車用ガラスなどに用いることができる。 また、ガラスの破損防止の役割もはたし、照明関連機器 建材用防爆ガラスなどに用いることができる。

10

15

請求の範囲

1. (a-1) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と

(b-1)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体からなる含フッ素塗料用材料。

- 2. (a-2) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と
- (b-2)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体からなる含フッ素塗料用プライマー。
- 20 3. (a-3) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~30モル%と
- 25 (b-3)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95
 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エ

チレン性重合体からなる含フッ素塗料用水性分散体。 4. (a-4)ヒドロキシル基、カルボキシル基もしく はカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基また はエポキシ基のいずれかの官能基を有する含フッ素エ

チレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05~

3 0 モル%と

5

10

20

25

(b-4)前記の官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体70~99.95 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体からなる含フッ素粉体塗料。

- 5. 官能基を有する含フッ素エチレン性単量体(a-1)が、ヒドロキシル基を有する含フッ素エチレン性単量体である請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。
- 15 6. 官能基を有する含フッ素エチレン性単量体 (a 1) が、式 (1):

$$C X_{2} = C X^{1} - R_{f} - Y$$
 (1)

(式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数 1 ~ 4 0 の 2 価のアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 の含フッ素オキシアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素アルキレン基または炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

で示される少なくとも1種の単量体である請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。

10

15

25

- 7. 式 (1) において Y が、 C H 2 O H である請求の範囲第 6 項記載の含フッ素塗料用材料。
- 8. 官能基を有する含フッ素エチレン性単量体 (a 1) が、式 (2):

 $C H_2 = C F C F_2 - R_f^{1} - Y^{1}$ (2)

「式中、Y¹は-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、R_f¹は炭素数 1 ~ 3 9 の 2 価の含フッ素アルキレン基または-OR_f²(R_f²は炭素数 1 ~ 3 9 の 2 価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1 ~ 3 9 のエーテル結合を含む 2 価の含フッ素アルキレン基)を表わす〕で示される含フッ素単量体である請求の範囲第1項~

- 第7項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。 9. 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体(b-
- 1)が、テトラフルオロエチレンである請求の範囲第
 1項~第8項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。
- 10. 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体 (b-1)が、テトラフルオロエチレン 8 5 ~ 9 9 . 7 モル%と式 (3):

 $e^{-20^{-}}$ = e^{-7} = e^{7

で示される単量体 0 . 3 ~ 1 5 モル % との単量体混合物である請求の範囲第 1 項~第 8 項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。

11. 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体(b-1)が、テトラフルオロエチレンまたはクロロトリフルオロエチレン40~80モル%とエチレン20~60

10

20

25

モル%とこれらの単量体と共重合可能な単量体 0 ~ 1 5 モル%との単量体混合物である請求の範囲第 1 項~第 8 項のいずれかに記載の含フッ素塗料用材料。

12. (A-1) (a-5) ヒドロキシル基、カルボキシル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエステル基またはエポキシ基のいずれかを有する含フッ素エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体 0. 05~30モル%と

(b - 5) 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル%とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン性重合体 1 ~ 9 0 重量%と

(B - 1) 側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性重合体 1 0 ~ 9 9 重量 %

15 とからなる含フッ素塗料用樹脂組成物。

13. 官能基を有する含フッ素重合体 (A - 1:) が、(a - 5) 式 (1) :

$$C X_2 = C X^1 - R_f - Y$$
 (1)

(式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数 1 ~ 4 0 の 2 価のアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 の含フッ素オキシアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基または炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

で示される少なくとも1種の官能基を有する含フッ素エチレン性単量体と(b-5)テトラフルオロエチレ

15

ンとの共重合体

または前記官能基を有する含フッ素単量体 (a - 5) と、

(b-5)として(a-5)を除く単量体全量に対してテトラフルオロエチレン85~99.7モル%と式(3):

 $C F_2 = C F - R_f^3$ (3)

 $[R_f^3$ は - CF₃またはOR_f⁴(R_f⁴は炭素数 1 ~ 5 のパーフルオロアルキル基)を表わす]

10 で示される単量体と 0 . 3 ~ 1 5 モル% との単量体混合物との共重合体のうちの少なくとも 1 種の官能基を有する含フッ素エチレン性重合体であって、

(B-1)が、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロピレン共重合体、テトラフルオロエチレンーパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)共重合体のうちの少なくとも1種である請求の範囲第12項記載の含フッ素塗料用樹脂組成物。

- 14. (A-2) (a-2) ヒドロキシル基、カルボキシ
 20- ル基もしくはカルボン酸塩もしくはカルボキシルエス
 テル基またはエポキシ基のいずれかを有する含フッ素
 エチレン性単量体の少なくとも1種の単量体0.05
 ~30モル%と
- (b-2) 官能基を有さない含フッ素エチレン性単量 体の少なくとも 1 種の単量体 7 0 ~ 9 9 . 9 5 モル% とを共重合してなる官能基を有する含フッ素エチレン 性重合体からなる含フッ素塗料用プライマーからなる 層を基材の表面に形成し、かくして形成されたプライ

20

25

マー層の上に

(B-1)側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性重合体からなる層を形成したのち、プライマー層と側鎖に官能基を有さない含フッ素エチレン性重合体層とを焼成することを特徴とする基材の表面への含フッ素重合体の被覆方法。

15. 含フッ素塗料用プライマー(A-2)が、(a-2)式(1):

 $C X_2 = C X^{l} - R_f - Y$ (1)

10 (式中、Yは-CH₂OH、-COOH、カルボン酸塩、カルボキシルエステル基またはエポキシ基、XおよびX¹は同じかまたは異なり水素原子またはフッ素原子、R_fは、炭素数 1 ~ 4 0 の 2 価のアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 の 3 フッ素オキシアルキレン基、炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基または炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含む含フッ素オキシアルキレン基を表わす)

で示される少なくとも1種の官能基を有する含フッ素 エチレン性単量体と(b-2)テトラフルオロエチレンとの共重合体

または前記官能基を有する含フッ素単量体(a-2)と、

(b-2) として (a-2) を除く単量体全量に対してテトラフルオロエチレン 8 5 ~ 9 9 . 7 モル%と式(3):

 $C F_{2} = C F - R_{f}^{3}$ (3)

[R_f³は - CF₃またはOR_f⁴(R_f⁴は炭素数 1 ~ 5 のパーフルオロアルキル基)を表わす]

15

で示される単量体 0 . 3 ~ 1 5 モル% との単量体混合物との共重合体のうちの少なくとも 1 種の官能基を有する含フッ素エチレン性重合体であって、

(B-2)が、ポリテトラフルオロエチレン、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロエチレン共重合体、テトラフルオロエチレンーパーフルオロ(アルキルビニルエーテル)共重合体のうちの少なくとも1種である請求の範囲第14項記載の基材表面への含フッ素重合体の被覆方法。

- 16. 含フッ素 重合体を被覆する基材の表面が、金属の表面である請求の範囲第14項または第15項に記載の基材の表面への含フッ素重合体の被覆方法。
 - 17. 含フッ素重合体を被覆する基材の表面が、ガラス系材料の表面である請求の範囲第14項または第15項 に記載の基材の表面への含フッ素重合体の被覆方法。

FIG.1

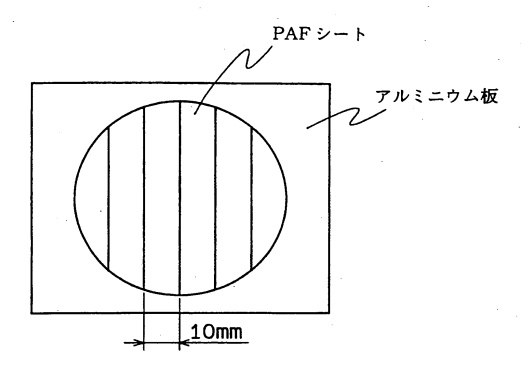
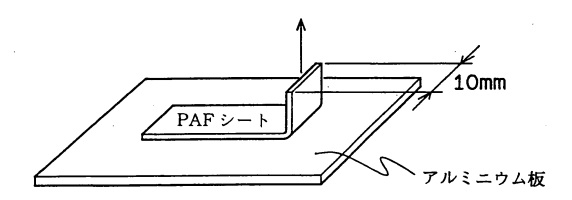


FIG.2



THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP96/03575

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁶

C09D127/12

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁶

C09D127/12, C08F214/18

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-1996年

日本国登録実用新案公報

1994-1996年

日本国実用新案登録公報

19.96年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の		86°±-1-4
	TIME TO THE ME AMOUNT HERE IN A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
I	·	
1	JP,5-194668,A(日本合成ゴム株式会社)	
X	3.8月.1993(03.08.93),	1, 3-5, 12
Y	特許請求の範囲、5頁右欄26行-6頁左欄39行(ファミリーなし)	2.6-11.
		$\begin{bmatrix} 2 & 3 & 1 & 7 \\ 1 & 3 & -1 & 7 \end{bmatrix}$
		10 1.
	│ │ JP, 5-1118,A (旭化成工業株式会社)	
x	8. 1月. 1993 (08. 01. 93),	1, 4, 12
Y ·	l · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 ' '
Y ·	特許請求の範囲, 6 頁左欄 8 - 4 4行(ファミリーなし)	2-3, 5-11
		13-17
Í		

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 04.03.97	国際調査報告の発送日 18.03.97
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 9062 原 賢一 印
郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3457

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP96/03575

こ(続き).	関連すると認められる文献	•	
用文献の フゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP, 4-189880, A (旭硝子株式会社) 8.7月.1992 (08.07.92), 特許請求の範囲, 1頁右下欄6行-2頁左上欄4行	(ファミリーなし)	1-17
Y .	JP, 3-37252, A (旭硝子株式会社) 18.2月.1991 (18.02.91), 特許請求の範囲, 3頁左下欄9行-5頁左上欄8行 &EP, 396444, A1&US, 5082911	l , A	1-17
Y	JP, 3-17109, A (アトケム) 25. 1月. 1991 (25. 01. 91), 特許請求の範囲&US, 5098972, A		1-17
			·
٠.			
		· · ·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No.

PCT/JP96/03575

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int. Cl ⁶ C09D127/12				
According to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation generated (classification queters followed by	v slovičenski v svetski			
Minimum documentation searched (classification system followed b Int. C1 ⁶ C09D127/12, C08F214/				
Documentation searched other than minimum documentation to the Jitsuyo Shinan Koho 19	extent that such documents are included in the 26 - 1996 Jitsuvo St	e fields searched		
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 19° Toroku Jitsuyo Shinan Koho 19°	71 - 1996 Koho 19 94 - 1996	ninan Toroku 196		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
JP, 5-194668, A (Japan Synt Ltd.),	thetic Rubber Co.,	·		
X August 3, 1993 (03. 08. 93)) ,	1, 3-5, 12		
Y Claim; page 5, right column left column, line 39 (Famil	n, line 26 to page 6, ly: none)	2, 6-11, 13-17		
JP, 5-1118, A (Asahi Chemic	cal Industry Co.,			
Ltd.), X January 8, 1993 (08. 01. 93	3).	1, 4, 12		
Y Claim; page 6, left column (Family: none)		2-3, 5-11, 13-17		
	· .	13-17		
Y JP, 4-189880, A (Asahi Glas July 8, 1992 (08. 07. 92),	ss Co., Ltd.),	1 - 17		
Claim; page 1, lower right	column, line 6 to			
page 2, upper left column,	line 4 (Family: none)			
Y JP, 3-37252, A (Asahi Glass	s Co., Ltd.),	1 - 17		
February 18, 1991 (18. 02. Claim; page 3, lower left of	91), column line 9 to			
page 5, upper left column,	line 8			
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applie the principle or theory underlying the	cation but cited to understand		
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	step when the document is taken alon	e		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	combined with one or more other such	step when the document is documents, such combination		
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent			
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear			
March 4, 1997 (04.003.97)	March 18, 1997 (18	03. 97)		
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer			
Japaense Patnet Office	:			
acsimile No. Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/03575

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
	& EP, 396444, A1 & US, 5082911, A	part.
Y	JP, 3-17109, A (Atkem), January 25, 1991 (25. 01. 91), Claim & US, 5098972, A	1 - 17
·		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	·	
		, ić
İ		
	·	
j		